L6 ANSWER 1 OF 1 WPIX COPYRIGHT 2004 THE THOMSON CORP on STN

AN 1981-59317D [33] WPIX Full-text

9-Octa decene di acid di ester production - by olefin metathesis reaction of tri glyceride containing e.g. oleic acid and treating prod. with alcoholic alkali metal alcoholate.

DC D23 E17

PA (TAKS) TAKASAGO PERFUMERY CO LTD

CYC 1

PI JP---56077243 A 19810625 (198133)* 7 <-JP---87006700 B 19870213 (198710)

ADT JP----56077243 A 1979JP-0154629 19791129

PRAI 1979JP-0154629 19791129

IC B01J-027-10; C07C-067-47; C07C-069-59

AB JP 56077243 A UPAB: 19930915

9-Octadecene diacid diester is produced by subjecting (1) triglyceride containing oleic acid, linolic acid or linolenic acid as main fatty acid component to olefin metathesis reaction, and treating the reaction prod. with (2) alcoholic alkali metal alcoholate.

Component (1) includes pref. olive oil, camellia oil, bean oil, corn oil, cotton seed oil, tallow, etc. It is necessary that component (1) does not contain free fatty acid, antioxidant, water, etc. hindering olefin metathesis reaction. For the olefin metathesis reaction, it is preferred to use tungsten hexachloride-tetraalkyltin as catalyst in a molar ratio of the fatty acid ester of component (1) to tungsten hexachloride of 15-60:1. The ratio of Sn(n-C4H9)4 to tungsten hexachloride is 4:1-6:1. Solvent includes, e.g. benzene, o-dichlorobenzene.

Fats and oils are used as the raw material. The ester gp. of component (1) is weaker in catalyst-poisoning power than the ester gp. of methyl oleate. The yield of the prod. is high.

FS CPI

FA AB

MC CPI: D10-A05; D10-B02; E10-G02B; N03-C; N05-A

(19) 日本国特許庁 (JP)

00特許出願公開

⑩ 公開特許公報 (A)

昭56—77243

Mnt. Cl.3 C 07 C 69/593 // B 01 J 27/10 27/20 -

識別記号

庁内整理番号 6556-4H

砂公開 昭和56年(1981)6月25日

7059-4G 7059-4G

発明の数 審査請求 未請求

(全 7 頁)

匈9−オクタデセン二酸ジエステルの製造法

②特

昭54-154629

20出

願 昭54(1979)11月29日

@発 明 者

西口毅 名古屋市名東区西里町 5 -55西

里第一住宅32

岐阜県不破郡関ケ原町大字関ケ

原270-5

@発 明 者 杉崎勝久

鈴鹿市白子町45-1

⑩発 明 者 梶原鳴雪

名古屋市名東区西里町5-55

⑪出 願 人 高砂香料工業株式会社

東京都中央区八丁堀一丁目四番

一号。

四代 理 人 弁理士 有賀三幸

外1名

1. 発明の名称

9-オクタデセン二級ジエステルの製造法

- 2. 特許請求の範囲
 - オレイン酸、リノール酸、リノレン散を主 な構成脂肪酸とするトリグリセライドをオレ フィンメタセジス反応に付し、次いで待られ る以級体をアルコール性アルカリ金属アルコ ラートで処理することを特徴とする9・オク タデセン二酸ジエステルの製造法。
 - オレフインメタセンス反応を、六塩化タン クステンとテトラアルキルスズよりなる触媒 の存在下行う特許請求の範囲第1項記載の製 造法。
 - 3 トリグリセライドが、オリープ油、醤油、

茶油、カポック油、キョウニン油、ベニバナ 加、ヌカ油、大豆油、トウモロコシ油、バー ム加、ヒマワリ加、綿実油、洛花生油、又は 牛脂である 特許請求の範囲第 1 項記載の製造

発明の詳細な説明

本発明は9-オクタデセン二級ジエステル の製造法、更に詳細には、天然の動植物油か 69-オクタデセン二酸シエステルを得る新 規な工業的製造法に関する。

9 - オクタデセン二飯ジエステルは、これ を朗珠させることによりムスク香料として魚 要なジベトンに導くことができる他的て有用 な化合物である。

従来、との化合物を製造する方法としては、

特開昭56- 77243(2)

オレイン酸メチルエステルをオレフインメタ センス反応に付す方法が知られている [P.B. Van Dam 6 : J.Am.Oil Chem.Soc.. 51 。 3 8 9 - 3 9 2 (1974) 及ひ 特開昭 5 2 -118447 号]。しかし、この方法は原料の オレイン酸メチルエステルが天然 油脂に比べ 高曲であり、また、その反応性もあまり高く ないので、工業的製法としては満足できるも のではない。

- 3 -

を主な構成脂肪酸とするトリグリセライドを オレフインメタセシス反応に付し、 仏いで待 られる成績体をアルコール性アルカリ金属ア ルコラートで処理して9-オクタデセン二酸 ジェステルを製造する方法である。

本発明において、油脂の不飽和脂肪酸機基 がオレイン酸のみの場合は、オレフインメタ セシス反比は、反応式をトリグリセライドの 一つの構成脂肪酸で示すと、次の反応式に従 つて進行する。

2 · C₆H₁₇ CH=CH (CH₈)₇COOR' ⇒ C₆H₁₇CH=CHC₆H₁₇ + RDOC (CH₈)₇CH=CH (CH₈)₇COOR'

オレフィンメタセンス反応は可逆以化であるため、脂肪酸災害がリノール酸、リノレン 酸を含む複合には、多くのオレフイン化合物 どまり、また①の文献では、生成物の考察は 行つているが、これを単離定量していない。

本発明者は、オリーブ油のオレフインメタセンス反応について、投意研究を重ねた結果、この反応成績体をアルコール性アルカリ金属アルコラートで処理すると9・オクタデセンニ酸ジエステルが得られることを見出の如りとなり、オレイトのみならず、リノール酸、リノレーの機に9・オクタデセンニ酸ジエステルが得られることを見出した。

本発明は斯る新知見に添いて完成されたもので、オレイン飯、リノール酸、リノレン飯

- 4 -

R-(CH=CHCH_a)_n(CH_a)_aCOOR' → R-CH=CH-R
+ R'OOC(CH_a)₇CH=CH(CH_a)₇COOR'+ n-1/2
リノール酸の場合: R=C_aH_{ai}, n=2
リノレン酸の場合: R=C_aH_a, n=3
Cれらの反応は、便宜上次の二つの反応に
分辨して考えることができる。

R-(CH=CHCH₂)_n(CH₂)₆COOR' → $\frac{n-1}{2} \longrightarrow + \text{R-CH} = \text{CH}(\text{CH}_2)_7 \text{COOR'} \longrightarrow -- \text{反応W}$ $2 \cdot \text{R-CH} = \text{CH}(\text{CH}_2)_7 \text{COOR'} \implies \text{R-CH} = \text{CH-R}$ $+ \text{K'OOC}(\text{CH}_2)_7 \text{CH} = \text{CH}(\text{CH}_2)_7 \text{COOR'} \longrightarrow -- \text{反応W}$ $R = \text{C}_6 \text{H}_{17}, \quad n = 1 \text{ Obe} \neq \text{V1V}$ $R = \text{C}_8 \text{H}_{11}, \quad n = 2 \text{ Obe} \neq \text{U1V}$ $R = \text{C}_2 \text{H}_6, \quad n = 3 \text{ Obe} \neq \text{U1V}$

反応生成物は 役業で分析、 落析 出離な 混合 組成物であるが、 後述の後処理の結果から反

- 7 -

とれらの 御脂を 本発射の 飲料に供する 場合、 その中にオレフィンメタセシス 反応を 阻害す 特開昭56-77243(3)

に個は平衡反応であつてその反応率は理論的には 5 0 %である。反応側によりやられた及応を出てある。反応側によりやられた及応を出ている。反応のトリグリセライドを、関にアルコール性アルカリ金属アルコラートで処理し、 9 - オクタデセン二酸アルキルエステルを待る。回収された不飽和脂肪酸アルキルエステルは再度公知の方法 [P.B. Van Dam 6 : J.Am.Oil Chem.Soc.,51,389 - 3 9 2 (1974) 反び特別昭 5 2 - 118447 号]に従いオレフィンメタセンス反応せしめ、9 - オクダデセン二酸アルキルエステルとする。

本発明の原料であるトリグリセライドとしては、一般に市販されている天然動植物油脂

- 8 -

る、例えば遊離脂肪酸、抗酸化剤、水等の活性水本化合物が存在しないことが必要である。 現在油脂工業の分野で供給されている精製油脂においては遊離脂肪酸は充分に除かれているから、抗酸化剤無器加のものを使用するのが引きしい。また、古くなつて品質が劣化し、酸血及び過敏化物血が高くなつた油脂の場合には、例えば「油脂化学製品便覧」細胞化学製品便覧」製造製金額、日刊工業新聞社(昭和38年発行)取264-265頁に記載の叫く、新生工使用する。

オレフインメタセシス反応は、前述の J.
Am.Oil Chem.Soc., <u>51</u>,389-392(1974)
及び「油化字」25, Na.11,779-783

(1976) に配敷の条件下実施される。この 酸、触媒として、六塩化タングステン・テト ラブルキルスズを使用するのが好ましい。テトラアルキルスズ中 Sn(n-C4Ha)4 は Sn(CHa)4 及び Sn(CaHa)4 に比較し安価であり、帰点が 高いのでとり扱いが容易であり、しかも毒性 が低く、活性も高いので特に好適である。

以下流行

-11-

本反応は、水分が実質的に存在しない状態で行う必要があり、このために、油脂と溶媒の進和物を予め加熱して、白機の留出物がなくなる迄留出を行う。

本反応は、実験室的な小規模の場合には、 室合用アンブル又はコック付の耐圧硝子管を 使用し、空間が被重の5倍以上あるようにして 実施するのが好ましいが、工業的には、提 拌機、冷却質付きで、減圧又は乾燥した不估 性ガス、例えば登業あるいは炭酸ガス僅換下 に実施できる反応差によつて行われる。

本反応を実施するには、乾燥した窒素ガス で健集された容器に六塩化タングステン、油 脂の溶鉄溶散、次いで Sn(n-C₄H₆)₄を順次入 れ、好ましくは滅圧下反応させる。反応温度

特開昭56- 77243(4) 六塩化タンク をケン - Sn(n-CaHa)4 の使用量は、 トリグリセライドの脂肪敏エステル基のモル 数と六塩化タングステンのモル数の比が15 ~60:1、特化30:1化左るより化する のが好ましく、また Sn(n-CaHa)a と六塩化タン クステンの比は 4 : 1 ~ 6:1 が好ましい。 本反応の溶媒としては、ペンゼン、クロル ペンゼン、プロムペンゼン、0-ジクロルペ ンゼン、m - ジクロルペンゼン、1.2.4 - トリクロルペンゼン、テトラクロルエチレ ン、1,1,2,2 - テトラクロルエタンを使 用することができる。否族の貴は多い方が、 触媒の溶解度が高く、粘度が低下するため収 半が向上するが、実験には原料油脂と等量 (容板)使用するのがよい結果を与える。

- 12-

は80~120℃、反応時間は2~3時間が 過当である。反応を常圧下おこなり場合には 触鉄を2分し、その1つを最初に加えて反応 を行い、次いで残りを加えて更に反応を行う のが好ましく、斯くするときは収率を理論値 に近ずけることができる。

反応被は希アンモニア水を加えて触媒を分解し、水海を除去し、有機層を分別蒸留する。分別蒸留の初期の設備で、1・4・シクロへキサジエン(723~72.5 ℃)、3・ヘキセン(68℃)、6・ドデセン(220℃)、Sn(n-C4Hs)4(270℃)、9・オクタデセン(280℃)の順序で値収される。新くして
回収された Sn(n-C4Hs)4 は次の反応に再使用できる。

特開昭56- 77243(5)

斯くして得られた燕留残渣にアルコール性アルカリ金属アルコラートを加えて加熱反応させる。アルカリ金属アルコラートは、 原料トリクリセライドのエステル価より計算した理論量の 1.3~1.5 倍モルを使用し、 これは 0.2 Nアルコール裕液として用いるのが好ましい。反応は 4 0~6 0 分間加熱避流することによつて完了する。

反応被は塩酸等で酸性としたのち、n - へキサン等で抽出し、水で充分洗浄した後乾燥する。溶媒を貿法後幾留物を被圧蒸留すれば、前留として、未反応のトリグリセライドが怠和および不飽和脂肪酸エステルとして回収され、次いで自的の9-オクタデセン二酸ジエステルが待ちれる。

-15-

切いので、本発明方法の収率の方が良い等の
利点を有する。

級上の如く、本発明によればオレイン酸メ チルエステルに比較し安価で、しかも入手容 品なトリクリセライド(油脂)から9-オク タデセン二酸ジエステルを得ることができる。

そして、これは A.T. Blomquist 5: J.Am. Chem. Soc., 70,34-36(1948) 配販のジケテン法、特別的 52-118447号配敷のデイツクマン法、チーグラー法、ルチカ法、アシロイン総合法等によつてムスク者料のシベトンに導くことができる。

次に本発的の実施例並びに 9 - オクタデセンニ酸ジェステルからシベトンを製造するのに最 も 収率のよいジケテン法を参考例として示す。 四収された不飽和脂肪酸エステルは、オレフインメタセシス反応に付せば9-オクタデセン二酸ジエステルとすることができるので、 内利用が可能である。

-16-

なお、本実施例において、理論収率とは反 応率 5 0 %の時の収率を1 0 0 %とした値で あり、したがつて最高理論収率は200%と なる。

実施例1

既樂選案世換下 5 0 配重合用 アンブルに順 次六塩化 タングステン 1.3 分、オリーブ油 (オレイン 敵 8 2 %、リノール 微 4 % 含 有) 1 8.5 分かよびテトラー n ー ブチルスズ 3.0 分を取り、次いでドライアイスーメタノール 液冷却下、真空中で對智した。この 重合用ア ンブルを最適下 8 0 ℃で 3 時間 加熱し、冷却 大明到した。 得られた反応混合物にペンセン 5 0 配 かよび 5 % アンモニア水 1 5 配 を 加え て触媒を分解し、次いで水層を除き、ペンセ

特開昭56- 77243(6)

ン府を3回水洗後ペンセンを留去した。更に被圧蒸留(135℃/2 mmH4)にてテトラーカースズかよび9ーオクタデセンを留去後、残骸に0.2 Nナトリウムメチラート・メタノール12 0 mを加え、選流下40分加熱した。この反応核に水120mかとで3回加た、ローペキサンで3回加た、ローペキを合して中乾はした。ローペキサンを強大を強けた。なが洗し、無水強酸ナトリウム留は168~170℃/0.3 mmH4)すれば9ーオクタデセン二酸ジメチルエステル289(理論収率61.0%)を得た。

実施例2

13 2

8 0 配重合アンブルを使用し、六塩化タン

-19- .

夹箱例 4

乾燥窒素置換下、80m1重合アンブルに六塩化タンクステン 0.669、テトラ・ローブ

クステン 0.66 年、オリーブ相1 8.5 年、テトラーn - ブチルスズ 1.5 年およびクロルペンゼン 3 0 配を使用する以外は実施例1 と同様にして 9 - オクタデセン二酸ジメチルエステル 3.0 年(理論収率65.3%)を待た。実施例3

- 20-

チルスズ 1.5 分、オリーブ 抽 1 8.5 分 および クロルベンセン 2 0 配を 取り、 次いでドライ アイスーメタノール 液冷却下に 真空中 で 對管 した。 8 0 ℃で 3 時間振盪下反応後開對し、 さらにヘキサクロルタングステン 0.4 分、 トラー n ーブチルスズ 1.0 分を 加えた。 重合 アンブルを再度上配要領で 對管して、 さらに 8 0 ℃で 3 時間反応させた。 この 反応 混合物 を実施例 1 と 門様に処理して、 9 ー オクタデ セン二酸 ジメチルエステル 4.0 分(理論 収率 8 7 %)を待た。

参考例

(i) 9-オクタデセン二酸ジメチルエステルの 加水分解:

苛性カリ169を水 9.5 以およびエタノー

ル 7 2 配 に 答解し、 との中に 9 - オクタデセンニ酸ジメナルエステル 2 0 岁を加え、 違流下 1.5 時間加熱した。ついで、 大部分のエタノールを 留去したのち、 6 N - 塩酸で中和してジカルボン酸を 遊離せしめエーテルで抽出した。 エーテル抽出 骸を 2 回水洗し、 無水碗飲ナトリウムで 乾燥 セーテルを 留去し、 減圧下十分に 免験して 9 - オクタデセンニ酸を 特に供した。

(2) シペトンの合成:

- 23 -

間提押した。さらに 4 時間遺流下加熱したの ち水 5 0 0 配を加え、 n - ヘキサンで繰り返 し抽出した。待られた n - ヘキサン 層を無水 破酸マグネシウムで乾燥後減圧蒸留を行なえ ば、 1 4 3 ~ 1 4 8 ℃/ 3 mmHyのシベトン 1.68 岁(収率 2 9 %)を待た。シス体 3 4 %、トランス体 6 6 % であつた。

以上

出顧人 高砂香料工業株式会社 代理人 弁理士 有 質 三 幸 弁理士 高 野 登志雄

特開昭56- 77243(7) 被圧下過剰のチオニルクロライドを除き、9 - オクタデセン二酸クロリドを待た。得られ た9-オクタデセン二酸クロリド4分を400 **叫のエーテルに影解し、これをエーテル18** およびトリエチルアミン20配の入つた28 の三つロフラスコ中に遺流撹拌下16時間を 安して満下した。満下速度の調節と、微下管 の貼りを防ぐために、 Hershberg 横下ロート (Organic Synthesis Vol 18,16頁W.J. Scott ら記載) が好ましい。反応後エーテル 1 8を留去し、機数を3N-塩酸で疣疹し、 さらにエーテルを留去した。以上の閉垛反応 の操作を2回行ない、2回分のケテンダイマ ーを合わせ、これに苛性カリ49、水8毗谷 よびメタノール120mを加えて室温で2日

- 24-

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

	8
	☐ BLACK BORDERS
	☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
	FADED TEXT OR DRAWING
•	☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
	☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
	☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
	☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
	☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
	☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
	□ OTHER.

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.